# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-291065

(43) Date of publication of application: 05.11.1996

(51)Int.CI.

A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 9/08 A61K 47/18

(21)Application number : 07-094723

(71)Applicant: SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

20.04.1995

(72)Inventor: MIYAGI SHOGO

HORIBE YOSHITAKE

# (54) PRANOPROFEN EYE DROP CONTAINING ORGANIC AMINE BLENDED THEREIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an eye drop, excellent in stability without causing a change in blending, causing only slight irritancy to eyes and containing pranoprofen as a main medicine. CONSTITUTION: This pranoprofen eye drop contains an organic amine blended therein. The preferred eye drop is a 0.01-0.5% pranoprofen eye drop containing 0.1-5.0% organic amine blended therein. The concentration of the organic amine is more preferably 0.5-2.5%. The preferred example of the organic amine is tromethamine or 4-(2-hydroxyethyl)-1-(2-sulfoethyl) piperazine. Furthermore, 0.002-0.01% benzalkonium chloride as a preservative may be blended therein in some cases.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

22.08.1997

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3170619 [Date of registration] 23.03.2001

[Number of appeal against examiner's decision

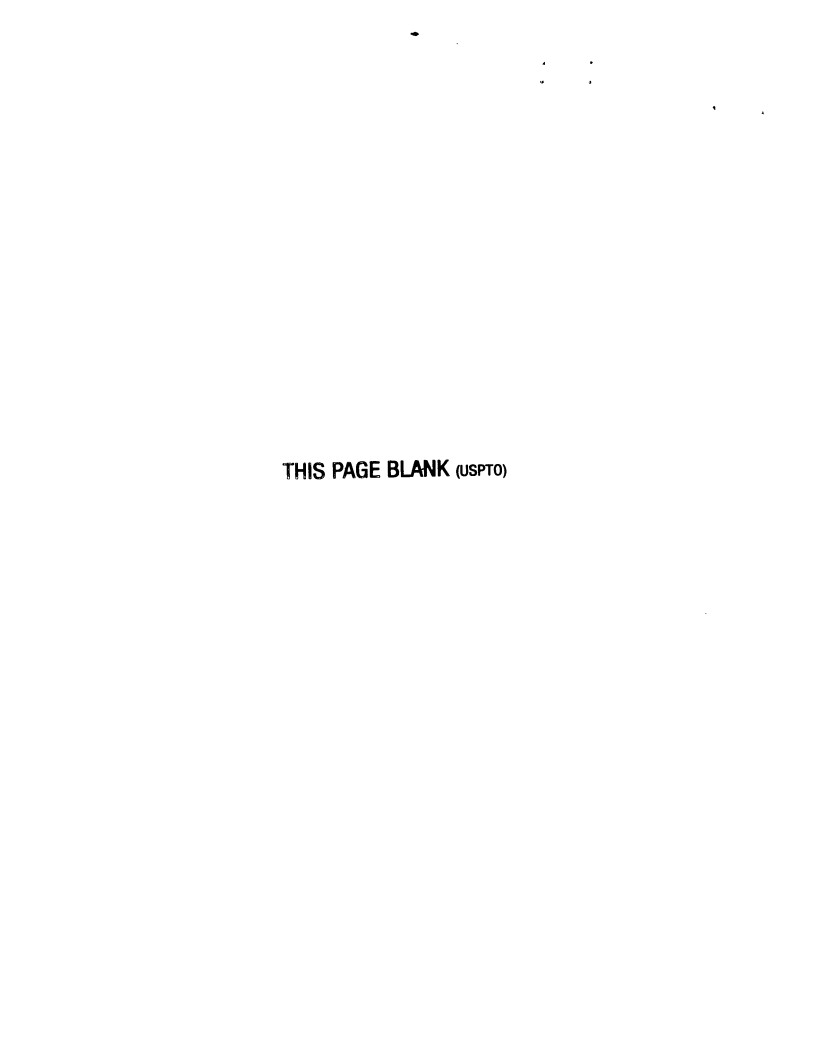
of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office



# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-291065

(43)公開日 平成8年(1996)11月5日

(51) Int.Cl. 6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇別	
A61K	31/435	ABL		A61K 3	31/435	ABL		
		ABE				ABE		
	9/08				9/08	7	V	
4	47/18			4	17/18	-	J	
4	47/22	2		47	47/22		J	
				審査請求	未請求	請求項の数15	OL (全 6 頁)	
(21)出願番号		特顧平7-94723		(71)出顧人	0001776	134		
					参天製	<b>集株式会社</b>		
(22)出顧日		平成7年(1995)4月20日			大阪府	大阪市東淀川区门	F新庄3丁目9番19	
					号			
				(72)発明者	宮城 章	音		
					兵庫県社	中戸市東灘区向洋	<b>洋町中1丁目4番地</b>	
					129号棟	903号室		
				(72)発明者	堀部 音	<b>当</b> 体		
					大阪府第	東大阪市横沼町 1	订目14番4号	
				(74)代理人	弁理士	岸本 瑛之助	(外3名)	

#### (54) 【発明の名称】 有機アミンを配合したプラノプロフェン点眼液

## (57)【要約】

)

【構成】 本発明による点眼液は、有機アミンを配合したブラノブロフェン点眼液である。好ましい点眼剤は、0.1~5.0%の有機アミンを配合した0.01~0.5%ブラノブロフェン点眼液である。有機アミンの 濃度はより好ましくは0.5~2.5%である。有機アミンの好ましい例はトロメタミンまたは4~(2~ヒドロキシエチル)~1~(2~スルホエチル) ビベラジンである。防腐剤として0.002~0.01%の塩化ベンザルコニウムを配合したすることもある。

【効果】 本発明によれば、配合変化を起さず、安定性 に優れ、かつ、眼に対しての刺激性の少ない点眼液であり、ブラノブロフェンを主薬とする点眼液を提供することができる。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 有機アミンを配合したブラノプロフェン 点眼液。

【請求項2】 0.1~5.0%の有機アミンを配合し た0.01~0.5%プラノプロフェン点眼液。

【請求項3】 有機アミンの濃度が0.5~2.5%で ある請求項2記載のプラノプロフェン点眼液。

【請求項4】 有機アミンの濃度が2.0%である請求 項2記載のプラノプロフェン点眼液。

【請求項5】 有機アミンがトロメタミンまたは4-(2-ヒドロキシエチル)-1-(2-スルホエチル) ピペラジンである請求項2記載のプラノプロフェン点眼 液\_

【請求項6】 有機アミンがトロメタミンである請求項 2記載のプラノブロフェン点眼液。

【請求項7】 有機アミンがトロメタミンで、その濃度 が0.5~2.5%である請求項2記載のプラノプロフ ェン点眼液。

【請求項8】 有機アミンがトロメタミンで、その濃度 液\_

【請求項9】 ブラノブロフェンの濃度が0.1%であ る請求項2記載のプラノブロフェン点眼液。

【請求項10】 防腐剤として0.002~0.01% の塩化ベンザルコニウムを配合した請求項2記載のプラ ノプロフェン点眼液。

【請求項11】 防腐剤として0.005%の塩化ベン ザルコニウムを配合した請求項2記載のプラノプロフェ ン点眼液。

【請求項12】 pHが6.5~8.5である請求項2 30 記載のプラノプロフェン点眼液。

【請求項13】 pHが7.6~8.0である請求項2 記載のブラノプロフェン点眼液。

【請求項14】 有機アミンとして0.1~5.0%の トロメタミン、防腐剤として0.002~0.01%の 塩化ベンザルコニウムを配合し、pHが6.5~8.5 である0.01~0.5%プラノプロフェン点眼液。

【請求項15】 有機アミンとして2.0%のトロメタ ミン、防腐剤として0.005%の塩化ベンザルコニウ ムを配合し、pHが7.6~8.0である0.1%ブラ 40 ノプロフェン点眼液。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は有機アミンを配合したプ ラノプロフェン点眼液に関するものであって、その点眼 液は配合変化を起さないこと、安定性に優れていること および刺激が少ないことを特徴としている。

[0002]

【従来の技術】プラノプロフェンはプロビオン酸系の酸 性非ステロイド系抗炎症化合物であり、眼科用としては 50 ルアミン、トリエタノールアミン等のアルカノールアミ

外眼部および前眼部における角結膜炎等の炎症疾患に対 して有用で、点眼液の形態で実用に供されている。プラ ノブロフェンは眼に対する刺激性があり、点眼液を処方 する上で刺激性を抑えるため種々の試みがなされてい る。例えば、ホウ酸を配合する方法(特開昭60-18 4013号公報)、炭酸塩を配合する方法(特開平5-186349号公報)および酢酸イオンを配合する方法 (特開平7-17863号公報)等が提案されている。 【0003】一方、有機アミンを含む点眼液や眼内潅流 10 液の調製も試みられている。例えば、サルファ剤を含有 した点眼液にモノエタノールアミン、ジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン等のアルカノールアミンを配 合するととで、サルファ剤の可溶化を可能にし、防腐力 を高める方法が開示されている(特公平1-29170 号公報、特開昭59-89616号公報、特開昭61-12617号公報)。また、防腐剤および安定化剤とし てトロメタミンまたは炭素原子が10個以下の同族体を 配合したジクロフェナック ナトリウム点眼液(特開昭 62-242617号公報、特開昭62-242618 が2.0%である請求項2記載のプラノプロフェン点眼 20 号公報)、および4-(2-ヒドロキシエチル)-1-(2-スルホエチル) ピペラジン (以下、HEPESと する)を配合したコンドロイチン硫酸含有の眼内潅流液 (国際特許WO87/00753号公開公報、米国特許 4725586号公報)も開示されている。

> 【0004】しかしながら、プラノプロフェンを主薬と した点眼液において、有機アミンを配合した製剤の報告 はない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】優れた安定性を有し、 眼に対する刺激性のより少ない、ブラノブロフェンを主 薬とした点眼液を見いだすことは非常に興味ある課題で ある。

【0006】本発明の目的は、配合変化を起さず、安定 性に優れ、かつ、眼に対しての刺激性の少ない点眼液で あり、プラノプロフェンを主薬とする点眼液を提供する ことにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、安定性に 優れ、眼に対する刺激性が少ないプラノブロフェン点眼 液を見いだすために、種々処方検討を行った。その結 果、トロメタミンやHEPES等の有機アミンを配合す ることで、配合変化を起さず安定性に優れた、かつ、眼 刺激性の少ない点眼液を調製できることを見いだした。 [0008]

【発明の開示】本発明は、有機アミンを配合したプラノ プロフェンを主薬とする点眼液(以下、本発明点眼液と する) に関するものである。

【0009】本発明点眼液に用いられる有機アミンと は、トロメタミン、モノエタノールアミン、ジエタノー

ン; HEPES、1, 4-ビス(2-スルホエチル) ピ ベラジン (以下、PIPESとする)、1,4-ビス (3-スルホプロピル)ピペラジン(以下、PIPPS とする)、1,4-ビス(4-スルホブチル)ピペラジ ン (以下、PIPBSとする) 等のスルホアルキルピペ ラジン: N、N - - ビス (3 - スルホプロピル) エチレ ンジアミン (以下、EDPSとする) 等のスルホアルキ ルアルキレンジアミンなどが好ましく、特にトロメタミ ンやHEPESが好ましい。

【0010】有機アミンの使用濃度は適宜選択できる が、トロメタミンやHEPESであれば、0.1~5. 0%、その中でも0.5~2.5%、特に2.0%が好 ましい。

【0011】本発明点眼液の主薬であるプラノプロフェ ンの使用濃度は症状に応じて適宜選択できるが、0.0 1~0.5%、特に0.1%が好ましい。

【0012】また、本発明点眼液には必要に応じて防腐 剤が配合される。防腐剤としては、点眼液に汎用される ものを用いることができるが、特に塩化ベンザルコニウ ムが好ましく、その使用濃度は0.002~0.01 %、特に0.005%が好ましい。

【0013】本発明点眼液のpHは、眼科製剤に許容さ れる範囲内にあればよいが、6.5~8.5の範囲が好 ましく、特に眼刺激性の点から7.6~8.0の範囲が 好ましい。

【0014】なお、本発明における各成分の濃度は重量 % (w/v)を示す。

【0015】プラノプロフェンは眼科用としては外眼部 および前眼部における角結膜炎等の炎症疾患に対して有 用で、点眼液の形態で実用に供されている。プラノプロ 30 全に溶解する。そこへ塩化ベンザルコニウム(5mg) フェンは眼に対する刺激性のため眼痛作用を有してお り、刺激性を抑えるために種々の試みがなされている (特開昭60-184013号公報、特開平5-186 349号公報、特開平7-17863号公報)が、より 刺激の少ない点眼液の開発が望まれている。

【0016】一方、有機アミンを含むサルファ剤含有点 眼液(特公平1-29170号公報、特開昭59-89 616号公報、特開昭61-12617号公報)、ジク ロフェナック ナトリウム点眼液(特開昭62-242 617号公報、特開昭62-242618号公報)およ びコンドロイチン硫酸含有の眼内潅流液(国際特許WO 87/00753号公開公報、米国特許4725586 号公報) が開示されているが、有機アミンを配合したプ ラノプロフェン点眼液の報告はない。

【0017】そこで、本発明者等は、安定性に優れ、眼 に対する刺激性のより少ないプラノプロフェン点眼液を 見いだすために、有機アミンを配合した処方の製剤で種 々検討を行った。

【0018】その結果、詳細なデータについては実施例

および発明の効果の項で述べるが、本発明点眼液は配合 変化を起さず、プラノプロフェンの残存率もよく、さら にp Hの変動のない、かつ、眼刺激性の少ない点眼液で あり、プラノブロフェンを主薬とする点眼液として有用 であることが認められた。

【0019】本発明点眼液の一般的な調製法としては次 のものが挙げられる。滅菌精製水に有機アミンを加え、 撹拌しながらプラノプロフェンを加え完全に溶解する。 そとへ、防腐剤を加え溶解し、塩酸あるいは水酸化ナト リウムでpHを調整した後、最後に濾過滅菌して本発明 点眼液を得る。

【0020】また、塩化ナトリウム、濃グリセリン等の 等張化剤、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート (以下、ポリソベート80とする)、ステアリン酸ポリ オキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等の非 イオン性界面活性剤、エデト酸ナトリウム、クエン酸ナ トリウム等の安定化剤などを必要に応じて有機アミンと ともに必要量加えることができる。

【0021】以下に、本発明点眼液の製剤処方例を示す 20 が、これらの例は本発明をよりよく理解するためのもの であり、本発明の範囲を限定するものではない。

[0022]

【実施例】

[製剤例]

参考例

滅菌精製水(80ml)にホウ酸(1.6g)、ホウ酸 ナトリウム(0.8g)、ポリソルベート80(0.1 g) およびエデト酸ナトリウム (0.01g) を加え、 撹拌しながらプラノプロフェン (100mg)を加え完 を加え溶解し、塩酸あるいは水酸化ナトリウムを適量加 えてpH7.6とした後、滅菌精製水を加えて全量を1 00mlとし、この無色澄明な溶液を最後に濾過滅菌し て、0.1%プラノプロフェン点眼液を調製し、参考製 剤1とした。

【0023】次に、プラノブロフェンの濃度を0.1% に固定し、ホウ酸、ホウ酸ナトリウム、炭酸ナトリウ ム、酢酸、リン酸二水素カリウム、リン酸二水素ナトリ ウム2水和物、リン酸水素ニナトリウム12水和物、塩 40 化ナトリウム、ポリソルベート80、エデト酸ナトリウ ムおよび塩化ベンザルコニウムの各濃度を表1に示す値 になるように設定し、上記と同様の方法にて参考製剤2 ~参考製剤5を調製した。

【0024】なお、表1中、参考例の各成分の数字は重 量%(w/v)を示し、製剤の外観は濾過滅菌前の溶液 の状態について下記の基準で示す。

【0025】《外観》 +:白濁、 - : 無色澄明 【表1】

	参考 製剤1	参考 製剤2	参考 製剤3	参考 製剤4	参考 製剤 5
ホウ酸	1. 6	1. 6			
ホウ酸ナトリウム	0. 8	0.8			
炭酸ナトリウム			0. 36		
酢酸				0. 035	
リン酸二水紫カリウム			0. 72		
リン第二大議プトリウム・2水路					0. 31
リン酸水津ニナトリウム・12水和物				2. 5	0. 72
塩化ナトリウム			0.18		0.59
ポリソルベート80	0. 1		0. 1	0.1	0.1
エデト酸ナトリウム	0. 01		0, 01	0.81	<b>8</b> . 01
プラノプロフェン	0. 1	0, 1	0, 1	0. 1	C. 1
塩化ペプ ねこうふ	0. 005	0. 005	0. 005	. 0. 005	0. 005
外観	_	+	_	_	_
pH	7. 6	7. 6	7. 6	7. 6	7. 6

表1から明らかなように、ホウ酸、ホウ酸ナトリウムおよび塩化ベンザルコニウムを含んだ処方の製剤では、ポリソルベート80およびエデト酸ナトリウムが配合されていないと配合変化が生じて白濁が認められた。また、この白濁液を濾過滅菌するとブラノブロフェンの含有量が減少した。

#### 【0026】実施例

滅菌精製水(80m1)にトロメタミン(2g)を加え、撹拌しながらブラノブロフェン(100mg)を加え完全に溶解する。そとへ塩化ベンザルコニウム(5mg)を加え溶解し、塩酸あるいは水酸化ナトリウムを適量加えてpH7.6とした後、滅菌精製水を加えて全量を100m1とし、この無色澄明な溶液を最後に濾過滅\*

\*菌して、0.1%プラノプロフェン点眼液を調製し、製剤1とした。

【0027】次に、プラノブロフェンおよび塩化ベンザルコニウムの濃度をそれぞれ0.1%および0.005%に固定し、トロメタミン、HEPES、塩化ナトリウム、ポリソルベート80およびエデト酸ナトリウムの各濃度を表2に示す値になるように設定し、上記と同様の30方法にて製剤2~製剤9を調製した。

[0028]なお、表2中、実施例の各成分の数字は重量%(w/v)を示し、製剤の外観は濾過滅菌前の溶液の状態について下記の基準で示す。

[0029] 《外観》 +: 白濁、 -: 無色澄明 【表2】

重量% (w/v)

								70 (W.	• • •
	製剤	製剤	製剤	製剤	製剤	製剤	製剤	製剤	製剤
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
トロメタミン	2. 0	2, 0	2.0	2, 0	2. 0	2. 5	0. 5	1. 0	-
HEPES					<b>-</b> ·				2. 0
塩化ナトリウム							0. 68	0. 45	0. 5
ポリソルベート88			0.1	D. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1
エデト酸ナトリウム					0. 01	0. 01	0. 01	0. 01	0.01
プラノプロフェン	0.1	0. 1	Q 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1
塩化ペパ和二加	0. 005	0, 005	0. 005	<b>0</b> . 005	0. 005	0. 005	0. 045	0. 005	0. 005
	-	<del>                                     </del>		-					-
外觀	-	-	-	_	-	-	-	-	-
Нq	7. 6	<b>2.</b> 0	7. 6	8. O	7. 6	7. 6	7. 6	7. 6	7. 6

10

7

表2から明らかなように、トロメタミンおよび塩化ベンザルコニウムを含んだ処方の製剤では、ポリソルベート80およびエデト酸ナトリウムの配合の有無に関係なく白濁は認められず無色澄明の溶液であり、本発明点眼液は配合変化を起さないことが判った。

[0030]

【発明の効果】

[製剤特性試験]

1)安定性試験 I (ブラノプロフェンの残存率への影響)

本発明点眼液の安定性を検討するため、主薬であるブラノブロフェンの残存率を以下に示す方法で検討した。

【0031】(実験方法)点眼液をポリエチレン製点眼容器に充填し、温度40℃、湿度75%の下で2ヶ月保存した後、溶液中のプラノブロフェン量を高速液体クロマトグラフィーにて定量した。

【0032】(結果)表3に、実験結果の一例として、トロメタミンを含んだ処方の製剤(製剤1、製剤2、製剤3、製剤4)、ホウ酸を含んだ処方の製剤(参考製剤1)におけるプラノプロフェンの残存率を示す。

[0033]

【表3】

	残存率
製剤 1-	98.6%
製剤 2	99.9%
學到 3	98.7%
製剤 4	100.2%
参考製削1	94.9%

表3から明らかなように、トロメタミンを含んだ処方の 製剤では上記条件下において残存率は98%以上であっ て、ブラノブロフェンの残存率への影響は認められなか った。

【0034】2)安定性試験II(保存時のpHへの影響)

本発明点眼液の安定性を検討するため、保存時のpH変動を以下に示す方法で検討した。

【0035】(実験方法)点眼液をポリエチレン製点眼容器に充填し、温度60℃で2週間保存した後、溶液の 40 pHを測定した。

【0036】(結果)表4に、実験結果の一例として、トロメタミンを含んだ処方の製剤(製剤1、製剤2、製剤3、製剤4、製剤5)、炭酸ナトリウムおよびリン酸二水素カリウムを含んだ処方の製剤(参考製剤3)におけるpHの変動を示す。

[0037]

【表4】

	p H				
	保存前 → 保存後				
製剤 1	7. 6 → 7. 6				
製剤 2	8. 0 -> 8. 0				
學網 3	7. 6 → 7. 6				
製剤·4	8. 0 -> 8. 0				
製剤 5	7. 6 → 7. 6				
参考製剤3	7. 6 -> 9. 0				

表4から明らかなように、トロメタミンを含んだ処方の 製剤では上記条件下においてpHの変動は認められなかった。

【0038】1)および2)の結果より、本発明点眼液が優れた安定性を有していることが明らかになった。 【0039】3)眼刺激性試験

本発明点眼液の安全性を検討するため、ヒトの眼におけ 20 る刺激性について以下に示す方法で検討した。

【0040】(実験方法)点眼液を健康男子5~10名 に点眼し、刺激の程度を表5に示す判定基準で評価し、 その点数の平均値を刺激度として刺激の指標とした。 【0041】

【表5】

30

刺激の程度	点数
刺激を感じない	0
少し刺激を感じる	1
刺激を感じる	2
強い刺激を感じる	3

(結果)表6に、実験結果の一例として、トロメタミンを含んだ処方の製剤(製剤1、製剤2、製剤3、製剤5、製剤9)、酢酸およびリン酸水素二ナトリウム12水和物を含んだ処方の製剤(参考製剤4)、リン酸二水素ナトリウム2水和物およびリン酸水素二ナトリウム12水和物を含んだ処方の製剤(参考製剤5)における刺激度を示す。

[0042]

【表6】

	刺激度
製剤 1	0. 6
製剤 2	0. 4
製剤 3	1. 0
製剤 5	0. 0
數約 9	0. 25
参考製剤4	1. 8
参考製剤 5	1. 6

表6から明らかなように、トロメタミンまたはHEPE Sを含んだ処方の製剤では刺激度は1以下であって眼刺 激はほとんど認められず、本発明点眼液が眼刺激性の少 ない点眼液であることが明らかになった。

【0043】以上のことから、本発明点眼液は配合変化 を起さず、安定性に優れ、かつ、眼に対しての刺激性の 少ない点眼液であり、プラノブロフェンを主薬とする点 眼液として有用であることが認められた。

10